

要的重复研究。

ChCTR的宗旨是联合中国和全球的临床医师、临床流行病学家、统计学家、流行病学家和医疗卫生管理者,严格科学地管理中国临床试验信息,提高其质量,为广大医务工作者、医疗卫生服务消费者和政府卫生政策制定者提供可靠的临床试验证据,让医疗卫生资源更好地服务于中国人民和全人类的健康事业。

所有在人体实施的试验均属于临床试验,都应该先注册后实施。凡已注册临床试验都会被授予 WHO ICTRP全球统一的惟一注册号。

ChCTR接受中国地区及全球的临床试验注册申请,还接受获得 WHO ICTRP认证的二级注册机构输送的注册资料,并向 WHO ICTRP中央数据库输送注册信息供全球检索。除注册临床试验外,ChCTR以卫生部中国循证医学中心、循证医学教育部网上合作研究中心、中国 Cochrane中心、英国 Cochrane中心、四川大学华西医院国际临床流行病学网华西资源与培训中心为人才和技术支撑平台,负责指导临床试验设计、中心随机、论文写作、教育培训,推动提高我国临床试验质量。

通过 ChCTR 检索入口网址 www.chictr.org 公众可方便地查询已注册临床试验信息,并与 WHO 全球检索入口链接,可方便地查询全球已注册临床试验。

ChCTR主任:李幼平

管理人员:吴泰相,李静,刘关键

如需了解更多信息,请与吴泰相联系。

联系地址:中国成都国学巷 37号四川大学华西医院 电话 + 86 28 85422081 传真: + 86 28 85422253

电子邮件: kwutx@hotmail.com

世界卫生组织总干事陈冯富珍贺信

李教授:

我很荣幸地祝贺中国临床试验注册中心(ChCTR)成为 WHO 国际临床试验注册平台一级注册机构。这是中国临床研究史上的一个重要里程碑,标志着临床试验注册制度在中国的有效实施。ChCTR 的认证成功充分展现了中国卫生部努力与临床试验透明化和伦理行为规范化国际标准接轨的决心和实力,这将最终改善中国临床研究的质量并提升公众对临床研究的信任。

同时祝贺您们促成了中国多家医学杂志之间的合作,协作网的建立将对中国当前及未来临床试验的报告质量产生重大而深远的影响。

WHO期待着未来与贵注册中心之间富有成效的合作。

此致

敬礼!

世界卫生组织总干事
陈冯富珍博士

2007年 7月 19日